

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° M21- 069659

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1356 Société : 175046
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : CHATVANE Med
Date de naissance :
Adresse : RESIDENCE 36 N°07 HAY EL GOS
BENASSI, CASABLANCA
Tél. : 0604292036 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 08 Sept 2023
Nom et prénom du malade : BENKHIL Ton R A Age: 71
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Sinusite chronique
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le :
Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
08 Sept 2023			300,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>صيدلية منزه القوس</p> <p>PHARMACIE MENZEH AL QODS</p> <p>Lot. Al Menzeh Ham 48 N°1</p> <p>Al Qods Sidi Bernoussi</p> <p>Tél: 05 22 73 35 22 - CASABLANCA</p> <p>Patente N° 3150955 - I.F. N° 53010629</p>	8/09/23	257,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																						
				COEFFICIENT DES TRAVAUX																					
					MONTANTS DES SOINS																				
					DEBUT D'EXECUTION																				
					FIN D'EXECUTION																				
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																								
	<table> <tr> <td>H</td><td></td><td>H</td></tr> <tr> <td>25533412</td><td>21433552</td><td></td></tr> <tr> <td>00000000</td><td>00000000</td><td></td></tr> <tr> <td>D</td><td></td><td>G</td></tr> <tr> <td>00000000</td><td>00000000</td><td></td></tr> <tr> <td>35533411</td><td>11433553</td><td></td></tr> <tr> <td>B</td><td></td><td></td></tr> </table>			H		H	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H		H																						
	25533412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D		G																						
	00000000	00000000																							
	35533411	11433553																							
	B																								
	<p>[Création, remont, adjonction]</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			MONTANTS DES SOINS																					
				DATE DU DEVIS																					
			DATE DE L'EXECUTION																						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. ABDELHAK OUGHRIS

Spécialiste en
Oto - Rhino - Laryngologie
et Chirurgie
Cervico - Faciale

Diplômé en Allergologie
et Immunologie Clinique



الدكتور عبد الحق أوغريس

إختصاصي في
أمراض الأنف ، الأذن ، الحنجرة
وجراحة
الوجه ، و العنق

حائز على دبلوم أمراض
الحساسية و المناعة السريرية

Casablanca, le : 08 Sept 2023 في : الدار البيضاء

A^e BEN KHIL TOURIN

24,40 x 6

1 Levotyrox 100

1 cp / j le matin à jeun
X 6 mois

73,80

1 Xor 20 58

1 cp / j le matin

37,00

3/ Dulastan

1 cp 2 x / j

257,20

صيدلية منزه القدس
PHARMACIE MENZEH AL QODS
Lot. Al Menzeh Imam 48 N°1
Al Qods Sidi Bernoussi
Tél: 05 22 73 35 42 - CASABLANCA
Patente N° 31630955 - I.F. N° 53010626

Dr. Abdelhak OUGHRIS
Spécialiste en Oto-Rhino Laryngologie
et Chirurgie Cervico - Faciale
47 Rue 39, Bloc 61, Mansour 3
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél: 0522 759 248

CABINET AL HAMD D'O.R.L ET D'ALLERGOLOGIE

47, زنقة 39, بلوك 61, منصور 3, الطابق الأول, سيدي البرنوصي - الدار البيضاء
47, Rue 39, Bloc 61, Mansour 3, 1^{er} étage, Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 0522 75 92 48

DULASTAN®
Comprimé
Boîte de 20

Paracétamol - Thicoclohid

COMPOSITION :
Paracétamol : 500 mg
Thicoclohid : 2 mg
Excipients : q.s.p. 1 comprimé
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose
DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Le médicament est préconisé dans :
- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des douleurs d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).
DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Le médicament ne doit pas être utilisé en cas :
- d'hypersensibilité au thicoclohid ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocirculatoire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :
Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique ou pulmonaire, d'affections cardiaques ou rénales, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- En cas de diarrhée, prévenir votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.
En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactase.
L'absorption du blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliacques.

EFFETS D'ÉVÉNEMENTS INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN.
Le thicoclohid peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.
- Les effets des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.
- Le paracétamol peut fausser le dosage de l'acide phosphotungstique et le dosage de la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.
schéma :
Personnes souffrant de maladies coeliacques.

دولاستان 500mg / 2mg
Boîte de 20 comprimés

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSSÉDÉ :
La dose quotidienne est de 1 à 2 comprimés par prise, 3 fois par jour, à 4 heures d'intervalle au minimum. Ne pas dépasser 6 comprimés par 24 heures.
Insuffisance rénale : en cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min), l'intervalle entre deux prises sera au minimum de 8 heures.
VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :
Voie orale.
Avaler les comprimés avec un verre d'eau.
FRÉQUENCE ET DURÉE DU TRAITEMENT :
Se conformer strictement à la prescription de votre médecin.
CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :
En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.
DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.
EFFETS NON SOUHAITÉS OU GÉNANTS :
COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :
Effets du paracétamol :
- Hépatotoxicité à très forte dose ou après traitement prolongé.
- Quelques rares cas d'accidents allergiques (simples rashs cutanés avec érythème ou urticaire) qui nécessitent l'arrêt du traitement.
- Exceptionnellement, thrombopénie.

Effets du thicoclohid :
- Possibilité de manifestations allergiques cutanées
- Rares troubles digestifs : diarrhée, douleurs de l'estomac.
- NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITÉ OU GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.
CONSERVATION :
À conserver à une température inférieure à 25°C.
Ne pas laisser à la portée des enfants.
Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
Liste :
AMM N° : 285/120MP/21/NCN
NOM ET ADRESSE DE L'ÉPI-TITULAIRE DE L'AMM AU MAROC :
pharma
Radio isotope méditerranée pharma
Zone Industrielle Bouznika - Maroc
Pharmacien Responsable : Dr M. HOUACHI
Casablanca - MAROC

Fabrique par :
POLYMEDIC
Rue Amyot d'Inville, Quartier Aysalane
Casablanca - MAROC

(Omeprazole)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- IXOR® Comprimés effervescents dosés à 20 mg en boîte de 7, 14 et 28
- IXOR® Comprimés effervescents dosés à 10 mg en boîte de 7, 14 et 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que IXOR® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IXOR® ?
3. Comment prendre IXOR® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver IXOR® ?
6. Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE IXOR® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Code ATC : A02BC01

IXOR® comprimé effervescent contient la substance active omeprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

- Indications thérapeutiques

IXOR® comprimé effervescent est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui aident à traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). IXOR® comprimé effervescent peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IXOR® ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

- Ne prenez jamais IXOR® (contre-indications)

- Si vous êtes allergique à l'omeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

IXOR 20 mg 14 comprimés effervescent

PPV 73DH80
EXP 04/2025
LOT 33013 2

effrve

- IXOR® 10 mg : environ 768,6 mg de sodium par comprimé effervescent.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre IXOR® comprimé effervescent.

IXOR® comprimé effervescent peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous ne commenciez à prendre IXOR® comprimé effervescent ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Vous perdez du poids sans raison ou si vous avez des problèmes à avaler.

- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion.
- Vous vomissez de la nourriture ou du sang.

- Vous avez des selles noires (teintées de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'omeprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.

- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- S'il vous est déjà arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement avec un médicament similaire à IXOR® qui réduit l'acidité de l'estomac.

- Vous devez faire un examen sanguin spécifique (Chromogranine A). Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que IXOR® comprimé effervescent, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier dans les zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que vous le pouvez, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec IXOR®. Rappelez-vous de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

- **Enfants**

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou <10kg.

- **Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)**

Autres médicaments et IXOR® comprimé effervescent

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Cela concerne également les médicaments que vous achetez sans ordonnance.

IXOR® comprimé effervescent peut interférer sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur IXOR® comprimé effervescent.

Vous ne devez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant du **néfinauril** (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;

- Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques) ;

- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;

- Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de IXOR® comprimé effervescent ;

- Médicaments anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la

warfarine ou autres anti-vitamines K; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de IXOR® comprimé effervescent ;

- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;

- Rifampicine (utilisé pour traiter l'infection par le VIH) ;

- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;

- Milépériton (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;

- Cilostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

- Saguinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH) ;

- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

- Eribonit (utilisé dans le traitement du cancer) ;

- Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) - si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par IXOR® comprimé effervescent.

- Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec IXOR® comprimé effervescent pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, il est important que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)**

IXOR® comprimé effervescent avec les aliments et boissons

Les comprimés effervescents peuvent être pris avec de la nourriture ou à jeun.

- **Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

Sans objet.

- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'omeprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre IXOR® comprimé effervescent pendant l'allaitement.

- **Sports**

Sans objet.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

IXOR® comprimé effervescent n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles visuels peuvent se produire. Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

- **Excipients à effets notables**

- Aspartame

- Sodium

- Si vous avez une déficience sévère ou hypodéficience, tenir compte de la teneur en sodium :

- IXOR® 20 mg : environ 765,7 mg de sodium par comprimé effervescent

- IXOR® 10 mg : environ 768,6 mg de sodium par comprimé effervescent

warfarine ou autres anti-vitamines K; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de IXOR® comprimé effervescent ;

- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;

- Rifampicine (utilisé pour traiter l'infection par le VIH) ;

- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;

- Milépériton (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;

- Cilostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

- Saguinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH) ;

- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

- Eribonit (utilisé dans le traitement du cancer) ;

- Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) - si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par IXOR® comprimé effervescent.

- Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec IXOR® comprimé effervescent pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, il est important que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)**

IXOR® comprimé effervescent avec les aliments et boissons

Les comprimés effervescents peuvent être pris avec de la nourriture ou à jeun.

- **Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

Sans objet.

- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'omeprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre IXOR® comprimé effervescent pendant l'allaitement.

- **Sports**

Sans objet.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

IXOR® comprimé effervescent n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles visuels peuvent se produire. Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

- **Excipients à effets notables**

- Aspartame

- Sodium

- Si vous avez une déficience sévère ou hypodéficience, tenir compte de la teneur en sodium :

- IXOR® 20 mg : environ 765,7 mg de sodium par comprimé effervescent

- IXOR® 10 mg : environ 768,6 mg de sodium par comprimé effervescent

- **3 - COMMENT PRENDRE IXOR® ?**

- **Instruction pour un bon usage**

Veuillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Si vous êtes adulte, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Votre médecin vous dira combien de comprimés effervescents vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

- **Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement**

1- **Posologie**

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

- Si votre médecin constate que votre esophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 - 8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre esophage n'a pas encore cicatrisé.

- La dose recommandée une fois que votre esophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

- Si votre esophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.


MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكسين® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدلي
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدلي. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة ومعلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكسين قرص مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكسين يحتاج قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكسين على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكسين ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات


MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكسين® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدلي
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدلي. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة ومعلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكسين قرص مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكسين يحتاج قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكسين على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكسين ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات


MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكسين® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدلي
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدلي. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة ومعلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكسين قرص مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكسين يحتاج قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكسين على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكسين ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات


MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكسين® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدلي
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدلي. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة ومعلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكسين قرص مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكسين يحتاج قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكسين على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكسين ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات


MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكسين® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدلي
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدلي. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة ومعلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكسين قرص مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكسين يحتاج قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكسين على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكسين ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات


MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكسين® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدلي
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدلي. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة ومعلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكسين قرص مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكسين يحتاج قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تتجاوزها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكسين على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكسين ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات